(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出版公园番号

特開平9-208584

(43)公開日 平成9年(1997)8月12日

(51) Int.CL*	職別記号	庁内室理書号	PΙ			技術表示箇所
C 0 7 D 471/04	107		C 0.7 D 47	1/04	107	E
A 6 1 K 31/445	ABF		A61K 3	1/445	ABF	
	ADA				ADA	
	AEM				AEM	
C 0 7 D 215/46			C 0 7 D 21	5/46		•
			等推進求	未請求	請求項の数10	OL (全 18 页)
(21)出票書号	*************************************		(71)出版人	0001095	i43	•
				テルモ	医	
(22)出藏日	平成8年(1996) 1月29日			東京都	学区舗ヶ谷27	「目44 会 1号
			(72)兒明者	雅被 3		
				神波川県	L足病上部中井町	「井ノ口1500番地
				テルモ	运 及往内	
			(72)発明者	石井 化	大	•
				神波川東	L足新上部中井町	井ノ口1500番地
				テルモ制	医食食性内	
				西田仁		
						井ノ口1500番地
				テルモ朝	试会社内	
						最終百に続く

(54) 【発明の名称】 アミド領導体、およびそれを含有する医療管剤、および合成中間体

(57)【要約】

【課題】抗ヒスタミン効果及び好酸球浸潤抑制効果を有し、即時型及び選発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトピー性皮膚炎の治療に有効な新規化合物を得る。

【解決手段】下記式で示される新規アミド排導体、およ

びそれを含有する医薬製剤、および新規アミド誘導体の 合成中間体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を 示す。

【化1】

* 【化1】

【特許請求の範囲】

【納求項1】下記式」で示されるアミド挑導体。

$$N - (GH^{2}) = -CONH - (GH^{2}) = -N$$

$$N - (GH^{2}) = -CONH - (GH^{2}) = -N$$

$$N - (GH^{2}) = -CONH - (GH^{2}) = -N$$

式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【額求項2】額求項1に記載のアミド誘導体を含有する 医薬製剤。

【請求項3】下記式11で示される合成中間体。 【化2】

式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の 整数を、nは2から12の整数を示す。 【請求項4】下記式II'で示される合成中間体。 【化3】

$$H^{2}C = CH COMH - (CH^{2})^{D} - M$$

$$(II,)$$

式!!'中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式!!!で示される合成中間体。 【化4】

式III中、nは2から12の整数を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 【化5】

式IV中、nは2から12の整数を示す。 【請求項7】下記式Vで示される合成中間体。 【化6】

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐原を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐原を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐順を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐順を有してもよいアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【請求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 飯を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 40 顔を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でペンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、

50 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

キシ軍機器を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項9】下記式VIIで示される合成中間体。 (化8)

$$\begin{array}{c|c} R & R' & N - (CH_2)_{D} - NH \\ \hline & NH_2 \\ \hline & N - C1 \\ \end{array}$$

式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 10 領を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でペンゼン現上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルポニル 差、炭素数1~8で分岐値を有してもよりハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でペンゼン標 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ面換基を有しても 20 よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ軍機革を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項10】下記式VIIIで示される合成中間体。 【化9】

式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分 岐崎を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分 検鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~1 2でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世 換薬を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1 ~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキ シ面換蓋を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭 素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニ ル基、炭素数1~8で分岐鏡を有してもよいハロアルコ 40 キシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン 環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有して もよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ電機基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の登散を示す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、好敵球浸潤抑制作 用および抗ヒスタミン作用を有し、アトピー性皮膚炎な 50 【0004】また、本発明の化合物と類似した化合物が

どの治療剤として有用な新規なアミド誘導体、およびそ れを含有する医療製剤、および合成中間体に関する。 [0002]

【従来の技術】アトビー性皮膚炎の治療には、従来より 基本的にステロイド剤の外用と抗ヒスタミン剤あるいは 抗アレルギー剤の内服が行われており、その他、減感作 療法、アレルゲン(ダニ・食物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波長紫外線照射) 療法、御書ワクチン僚 法などが試みられている。しかし、いずれも決め手とな るものではなく、特にステロイド外用剤は、切れ味は食 いが長期連投による皮膚の萎縮・毛細血管拡張・端紅・ 紫斑・易感染性などの副作用が問題となっている。最 近、アトピー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン療法に向かいつつある(中川秀巳、臨床免疫、 27 [supple 16] 597-602, 1995, 小林祥 子ら、臨床免疫、27 [supple 16] 603-609。 1995)。アトビー性皮膚炎患者においては、Th 1 ヘルパー細胞とTh2ヘルパー細胞のパランスの不均衡 すなわちTh 2種間長位の状態にあり、Th 2種間から のインターロイキンー4やインターロイキンー5などの サイトカインの産性増大の結果、好酸球等の炎症機関の 分化・場理・浸潤を増強し炎症が窓起されるという説が 有力となっている。 従って、Th2細胞優位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが配みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。

【0003】一般に、恐作されたヒトの皮膚に拉貫を投 与すると投与直接と4~8時間後に最大となり24~4 8時間特徴する皮膚反応が生じる。前者を即時型反応、 30 後者を遅発型アレルギー反応と呼ぶ。特に遅発型反応は 哺息を含むアレルギー疾患の病態と密接な関係があると 指摘されている。選発型反応のメカニズムは永らく不明 であったが、今日ではIgE-肥満細胞が関与するI型 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち! ate phase reaction of the type I allergyであり、T h2ヘルパー細胞・好酸球が深く関わっていると考えら れるようになった(黒沢元博、臨床免疫、27(5)。 564-574, 1995). このように、アトピー性 皮膚炎は即時型と遅発型の両アレルギー反応が関与する 疾患であり、遅発型反応の発症メカニズムも単一で吐か いと考えられるため、単に配済細胞からのケミカルメデ ィエーター遊離阻害剤や拮抗剤、あるいは炎症細胞浸潤 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトビー性皮膚炎の治療には肥満細胞から遊離するケミ カルメディエーナーのうち特に重要なヒスタミン (ヒス タミンは即時型だけでなく一部選発型にも関与)と選発 型反応に関与することが知られている好職球漫画の両方 を抑制する必要があるがそのような化合物は提示されて いかい

幾つか公知となっている。例えば、1-置換-1H-イ ミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン類として は、抗ウイルス剤である1ーイソプチルー1 Hーイミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン (イミキモド) を始めとしていくつか知られている(欧州特許第145 340号、米国特許第4689338号、米国特許第4 698348号、米国特許第4929624号、欧州特 許第385630号、米国特許第5346905号 等)。しかしながら、それらには抗ヒスタミン作用及び 好散球没潤抑制作用は開示されていない。また、4~ (ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンアルカン酸類 は特別平3-264562号に関示されているが、好酸 球浸潤抑制作用は記載されていない。

[0005]

$$N - (GI^{2}) = -GONH - (GI^{2}) = -N - M$$

$$145.101$$

【0008】式「中、Xは水素原子またはハロゲン原子 を表わし、mは1から9の重数を、nは2から12の整 数を示す。

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を 合有する医薬製剤である。

【0010】(3) 下記式川で示される式Iのアミド語 導体を合成するための合成中間体である。

[0011]

【化11】

【0012】式川中、X'はハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【0013】(4)下記式||「で示される式|のアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

[0014]

【化12】

$$H^{T}_{T} = CH COMH - (CH^{2})^{D} - M$$

$$H^{T}_{T} = CH COMH - (CH^{2})^{D} - M$$

【0015】式II'中、nは2から12の整数を示す。 【0016】(5)下記式川で示される式」のアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

* 【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分 な抗ヒスタミン作用および好酸球浸潤抑制作用を併せ持 ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与 による即時型アレルギー反応と好散球及びヒスタミン関 与の選発型アレルギー反応の両方の反応を抑える新規な 化合物およびそれを含有する医薬製剤を提供することに ある. [0006]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本 10 発明は以下の通りである。

(1) 下記式で示されるアミド誘導体、およびその医 薬的に許容しうる酸付加塩である。

[0007] 【化10】

$$(1)$$

*[0017] 【化13】

【0018】式川中、nは2から12の整数を示す。 【0019】(6)下記式IVで示される式Iのアミド語 導体を合成するための合成中間体である。

[0020]

[张14]

【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。 【0022】(7)下記式Vで示される式!のアミド誘導 体を合成するための合成中間体である。 [0023]

【化15】

R R'N-(CH)n

【0024】式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1 **₩50**

~8で分岐値を有してもよいアルカノイル基、炭素数1 ~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭素 数1~12でペンゼン環上ハロゲン、 ニトロあるいはメ トキシ置換薪を有してもよいフェニルアルカノイル基。 炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ宣焼基を有してもよいフェノキシアルカノイ ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシ カルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいい ロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12で を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示 す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ置機基を有してもよい芳香族環状イミド を形成する。nは2から12の整数を示す。

【0025】(8)下記式VIで示される式1のアミド誘 進体を合成するための合成中間体である。

[0026]

【化16】

【0027】式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐頭を有してもよいいロアルカノイル基、炭 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ面検差を有してもよいフェニルアルカノイル 差、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ 30 ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ キシカルポニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよ いハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置 換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換蓋を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0028】(9)下記式VIIで示される式1のアミド語 導体を合成するための合成中間体である。

[0029]

【化17】

【0030】式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭 50

素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル 差、炭素数1~12でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ面換蓋を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数 1 ~8で分岐鎖を有してもよいアルコ キシカルポニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ りハロアルコキシカルポニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ宣 換蓋を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を ベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ面接基 10 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換蓋を有してもよい芳香族取状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。 【0031】(10)下記式VIIIで示される式のアミ ド誘導体を合成するための合成中間体である。

R

[0032]

【化18】

20

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、 炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル 善、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ置検基を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコ キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよ いいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置 検蓋を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0034】式V、式VI、式VIIにおけるR、R'はアミ ノ嵩の保護基であり、好適には、アセチル、プロピオニ ル、ピバロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニル、エ 40 トキシカルボニル、iso-ブトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、フタ ルイミドなどが挙げられる。

【0035】式1の化合物の医薬的に許容しうる酸付加 塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、 酢酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、リンゴ 酸、酒石酸、シュウ酸、メタンスルホン酸、p-トルエ ンスルホン酸などの塩が挙げられる。これらは常法によ り開製される。

[0036]

【発明の実施の形態】本発明の式1で示される新規なア

ミド誘導体は、例えば以下のようにして製造することが * [0037] できる.

x

$$\begin{array}{c} & & & \\ & &$$

【0038】 工程(1)において、出発物質である式は 40米【0039】 工程(2)において、ニトロ基の運元は適 の2,4ージクロロー3ーニトロキノリンは公知物質で あり、ガブリエルの方法 (Ches. Ber., 1918, 51, 1500) 等 によって合成することができる。また、式パのアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法 (Synth. Co mann., 1990, 20, 2559, J. Ned. Chem., 1988, 31, 898, J. Or g.Chem., 1981, 46, 2455、J.Amer.Chem.Soc., 1941, 63, 852 等)によって合成することができる。式IXと式Xの化合 物の反応は、適当な溶媒(好ましくはトリエチルアミン やビリジンのような塩基性溶媒)中で加熱することによ って行なわれ、式VIIIの化合物を得ることができる。 ※50 【0041】工程(4)において、式VIの化合物のアミ

当な溶媒(好ましくはアルコール)中で、鉄粉ー塩酸あ るいは塩化すず(11)によって0℃から還流過度で行うこ とができる。また、パラジウムや白金触媒存在下水溝に よる接触還元によっても式VIIの化合物を得ることがで 88.

【0040】 工程(3) において、式VIIの化合物をト リアルキルオルトホルメートと加熱するか、ギ酸金属塩 存在下午酸中で加熱することによって、式VIの化合物を 得ることができる。

ノ保護基の散保機反応は、保護基の種類に応じて適当な 反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が tertープトキシカルボニル (Boc)の場合は適当な常 媒中トリフルオロ酢酸で、ペンジルオキシカルボニル (2)の場合は臭化水業一酢酸を選択することによって 式IVの化合物を得ることができる。

【0042】工程(5)において、適当な溶媒中ペンジルアミンと加熱するか、無溶媒で過剰のペンジルアミンと加熱することによって式Vの化合物を得ることができる。

【0043】工程(6)において、オートクレープ(耐圧削製ポンペ)中で、アルコール溶媒中のアンモニアあるいは濃アンモニア水と加熱して反応させることによって、式川の化合物を得ることができる。

【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸(好ましくは、ギ酸)中 で加熱することによって式IIIの化合物を得ることがで きる。

【0045】工程(8)において、式IIIの化合物をハロアルカン酸とともに適当な溶媒(たとえば、N,Nージメチルホルムアミド)中、適当な結合剤・総合方法(たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロライド法など)で結合させることによって式IIの化合物に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わりに、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキシ、アートルエンスルホニルオキシなど)で置換されたアルカン酸を用いてもよい。

【0046】工程(9)において、式XIの化合物は公知物であり、式IIあるいはII'の化合物とともに適当な溶媒(ベンゼン、トルエン、キシレン、N,Nージメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノールなど)中加熱することによって式Iの化合物を得ることができる。またこの時、適当な塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミンなど)を用いてもよい。

【0047】本発明の式1で示されるアミド誘導体及びその医薬的に許容される酸付加塩は、アドビー性皮膚炎治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与することができる。経口投与に用いる薬剤組成物の利形は、錠剤、カアセル剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、患溶剤、乳剤、液剤、シロップなどが挙げられる。非経口投与に用いる剤形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点腺剤、点鼻剤、軟膏、クリーム、ローション、貼付剤などが挙げられる。いずれの剤形においても、調製の際に適当な医薬・製剤的に許容しうる活血物を用いることができる。添加物としては、賦形剤、結合剤、清沢剤、崩壊剤、発化剤、保存剤、緩筋剤、等強化剤、軟膏蓋剤、乳化剤、保存剤、緩筋剤、等強化剤、軟膏蓋剤、オイル、溶解補助剤、吸収促進剤、接着剤、噴霧剤などが挙げられる。【0048】式1の化合物及びその酸付加塩は、好まし

12 くは軟膏、ローション、クリームなどの経皮投与のため の製剤の形をとる。

【0049】式1の化合物及びその酸付加塩は、好酸球 浸潤抑制作用及び抗ヒスタミン作用を示すことから、そ れらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアンルギ 一性鼻炎、じん麻疹、喘息などに有用であることが示唆 される。

[0050]

【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに詳細に 即用する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、IRスペクトルは日本分光IR-810、1 H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 MMR Appara tus により測定した。

【0051】(実施例1)

4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成2.4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.19g(0.768mol)及びN-(ベンジルオキシカルボニル)-1.3-アロバンジアミン0.16g(0.768mol)をトリエチルアミン5ml中、70℃に加熱して1時間接押した。トリエチルアミンを減圧下暫去した後、塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(MgSO4)後、溶媒を減圧下留去した。 漫遊をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、カーヘキサン一部酸エチル(2:1v/v)溶出面分により、4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651mol)を賃色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

00 [0052] ¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm): 1. 79 (2H,m), 3.35 (4H,m), 5.02 (1 H,br), 5.18 (2H,s), 7.15 (1H,b r). 7.37 (5H,m), 7.57 (1H,t,J=8. Ohz), 7.73 (1H,t,J=7.8hz), 7.90 (1H,d,J=8.4hz), 8.21 (1H,d,J=8. Ohz)

【0053】(実施例2)

3-アミノー4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロキノリンの合成
40 4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651mol)をメタノール10mlに溶解し、濃塩酸1ml及び飲粉0.22g(0.390mol)を加え窓温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出し、食塩水で洗浄、乾燥(NazSO4)後、溶媒を減圧下管去した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(300:1v/v)溶出面分により、3-アミノー4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミ50ノ)プロピルアミノ]-2-クロロキノリン0.12g

(0.312mol)を散黄色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0054] H-NMR (CDC13) δ (ppm) : 1. 76 (2H,m), 3.30 (2H,m), 3.42 (2 H, q, J=6.3Hz), 4.21 (2H, bs), 4.44 (1H.br), 4.92 (1H.br), 5.16 (2 H,s), 7.30-7.39 (5H,m), 7.46 (2 H,m), 7.89 (2H,m) 【0055】(実施例3)

1-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロビ 10 ル]-4-200-1H-イミダゾ[4,5-c]キノ リンの合成

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルポニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12 g(0.312mol)にトリエチルオルトホルメート0. 52ml (3.12mol)を加え、100℃に加熱して3. 5時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮して、1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン0.12 g (0.304 mol) を淡黄色固体として得た。このも のの分光学的データは以下の遭りである。

[0056] 1H-NMR (CDC1:) & (ppm): 2. 24(2H,m), 3.36(2H,q,J=6.4h), 4.67 (2H,t,J=7.0Hz), 4.95 (1H,b r), 5.14 (2H,s), 7.31-7.39 (5H. m), 7.62(1H, t, J=7.8Hz), 7.71(1H, t, J=7.8Hz), 8.09(1H, s), 8.13(1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8)4 Hz)

【0057】(実施例4)

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1 H-イミ グゲ [4,5-c]キノリン・酢酸塩の合成

1-[3-(ベンジルオキシカルポニルアミノ) プロピ ル] ー4ークロロー1Hーイミダゾ [4.5ーc] キノ リン0.12g (0.304mol) に臭化水素-酢酸 [3 3%] 3回を加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液 を減圧下濾輸し、残渣に1N-水酸化ナドリウム水溶液 及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥 (NatSO4) 後溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ 40 タノール-32%酢酸(12:6:1v/v)溶出面分に より、1~(3-アミノプロピル)-4-クロロー1H ーイミグゾ [4 , 5 − c] キノリン・酢酸塩60嘅(O. 187mml)を淡黄色固体として得た。このものの分光 学的データは以下の通りである。

[0058] H-NMR (CD2OD) & (ppm): 1. 94 (3H,s), 2.39 (2H,m), 3.12 (2 H, t, J=7.8Hz), 4.82(2H, t, J=7.2Hz), 7.70 (2H,m), 7.97 (1H,d,J=8. 0Hz), 8.27 (1H,d,J=8.0Hz), 8.41

(1H,s) 【0059】(実施例5)

<u> 1 - (3-アミノアロヒル) - 1 H-イミグソ [4.5</u> <u>ーc】キノリンー4ーアミンの合成</u>

14

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミ グゾ [4.5ーc]キノリン・酢穀塩60g(0.187 smol)を耐圧頻製反応管に入れ、メタノール 1 Oml及び 冷却下液体アンモニア 5ml を加え、150℃に加熱して 1 晩撹拌した。反応液を減圧下濃糖し、残液を少量の水 に潜解し1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加え た。析出物を沪取しエタノールから再結晶して、1-(3-アミノプロピル) -1H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミン11mg(0.0455mmol) を淡黄色綿状結晶(mp:243~245℃(分解)) として得た。このものの分光学的データは以下の通りで ある.

[0060] IR (KBr) cm : 3320, 317 0,1650

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.93 (2 20 H,m), 2.57 (2H,t,J=6.6kz), 4.64 (2H,t,J=7.0社), 6.55(2H,s), 7.2 6 (1H, t, J=7.2Hz), 7.44 (1H, t, J=7.4 kg), 7.62 (1 H, d, J=8.0 kg), 8.12 (1H,d,J=8.0Hz), 8.19(1H,s)【0061】(実施例6)

4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) アロヒ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 2.4ージクロロー3ーニトロキノリン0.59g(2. 41mmol)及びN-(tert-ブトキシカルポニル)-30 1,3-プロパンジアミン0.42g(2.41mol)を

トリエチルアミン10ml中、70℃に加熱して1.5時 間撹拌した。減圧下トリエチルアミンを留去し、残渣を 塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥 (Naz SO4) 後減 圧下透縮した。残渣をメタノールでトリチュレートして 矛取し、4ー[3ー(tertーブトキシカルボニルアミ ノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリ ン0.61g(1.60mol)を黄色結晶(mp:159 ~161℃)として得た。 このものの分光学的データは 以下の通りである。

[0062] IR (KBr) cm1:3310, 168 0.1580 1H-NMR (CDC12) & (ppm): 1.50 (9H, s), 1.77(2H,m), 3.27(2H,q,J=6. 1 Hz), 3.36 (2H,q,J=6.0Hz), 4.82 (1H,br), 7.37 (1H,br), 7.55 (1 H, t, J=7.8hz), 7.72(1H, t, J=7.7H z), 7.89 (1H,d,J=8.2Hz), 8.27 (1

【0063】(実施例7)

H.d.J=8.41也)

50 <u>3-アミノー4-[3-(tert-ブトキシカルボニルア</u>

ミノ) プロビルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4-[3-(tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g (0.70mol)をエタノール7mlに溶解し、塩化す -ず[11]・2水和物0.55g(2.45mol)を加え1 時間加熱運流した。冷却後反応液を2N-アンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、 乾燥(Na₂SO₄)後、減圧下溶媒を留去した。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキ サンー酢酸エチル (1:1v/v) 溶出面分により、3-アミノー4ー [3-(tert-プトキシカルボニルアミ ノ) プロピルアミノ] - 2-クロロキノリン0.15g (0.428 mol) を淡黄色結晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

 $[0064]^{1}H-NMR(CDC1_{2}) \delta(ppm):1.$ 49 (9H,s), 1.73 (2H,m), 3.29 (2 H, t, J=6.2Rz), 3.35 (2H, q, J=6.0Rz), 4.28 (2H,bs), 4.60 (1H,br), 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94(1H,d,J=7.6Hz)

【0065】(実施例8)

<u>1-[3-(tert-プトキシカルポニルアミノ)ア</u> ロビル]-4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c] キノリンの合成

3-アミノー4-[3-(tert-ブトキシカルボニルア ミノ) プロビルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g(0.428mol)にトリエチルオルトホルメートO. 36ml (2.14mmol)を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1v/v) 溶出面分により、1-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロ-1H-イ ミダゾ [4,5-c] キノリン0.14g(0.388mo 」)を白色粉末 (mp:155~156℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0066] IR (KBr) cm⁻¹: 3380, 168 0.1520

¹H-NMR (CDC i₃) δ (ppm) : 1.47 (9H, s), 2.22(2H,m), 3.30(2H,q,J=6. 4Hz), 4.68(2H,t,J=7.2Hz), 4.7(1H.br), 7.66 (1H.t, J=7.6Hz), 7.72(1H, t, J=7.6Hz), 8.09(1H, s), 8.16(1H,d,J=8.4Hz), 8.21(1H,d,J=8.4Hz)

【0067】(実施例9)

1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1H-イミ グゾ [4.5-c] キノリンの合成

ル] -4-クロロ-1H-イミグゾ [4,5-c]キノ リン50mg (0.139mol) を塩化メチレン3mlに溶 解し、トリフルオロ酢酸0.11ml(1.39mol)を加 え室温で1日撹拌した。反応液を減圧下過糖し、発液に 1 N一水酸化ナトリウム水溶液1 al 及び食塩水を加え、 クロロホルムで5回抽出し、乾燥 (Naz SO4) 機械圧 下濃着した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを 少量合む)でトリチュレートして折出物を沪取し、1-(3ーアミノプロピル)ー4ークロロー1Hーイミグゾ [4,5-c]キノリン14m(0.0536mol)を白 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

16

[0068] IR (KBr) cm¹:3400, 159 0.1510

H-NMR (CDC1s+CDsOD) & (ppm): 2. 06 (2H,m), 2.72 (2H,t, J=6.8Hz), 2.98(2H.br), 4.64(2H.t,J=7.0H)z), 7.57 (1H.t.J=7.6Hz), 7.61 (1 H.t, J=7.6b), 8.03(1Hs), 8.05(1H,d,J=8.0k), 8.11(1H,d,J=8.0比)

【0069】(実施例10)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダソ [4.5 <u>ーc]キノリンー4ーアミンの合成(その2)</u> 1-(3-アミノプロピル)-4-クロロ-1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリン14mg(0.0536mmol) を耐圧網製反応管に入れ、メタノール5ml及び合却下液 体アンモニア3mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌 した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に1N-水酸化ナト リウム水溶液0.3mlを加え折出物を扩取して、1-(3-アミノプロピル) -1H-イミダゾ [4,5c] キノリンー4ーアミン8mg(0.0331mm)) を 得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し た.

【0070】(実施例11)

<u>4-ベンジルアミノー1-[3-(tert-プトキシ</u> カルボニルアミノ) プロヒル] -1H-イミケノ[4. 5-c]キノリンの合成

1-[3-(tert-ブトキシカルポニルアミノ) プロピ 40 ル] -4-クロロ-1H-イミグゾ [4.5-c]キノ リン30mg (0.0831mol) にベンジルアミン1ml を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過 判のペンジルアミンを留去し、1 N-塩酸と食塩水を加 え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減 圧下消媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (15 0:1v/v) 溶出面分により、4-ペンジルアミノー1 - [3- (tert-ブトキシカルポニルアミノ) プロピ 1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 50 ル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン35mg

(0.081 lesol) を白色粉末 (mp:171~17 2.5℃)として得た。このものの分光学的データは以 下の通りである。

[0071] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 170 0, 1590, 1540

¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppm): 1.46 (9H, s), 2.18 (2H,m), 3.25 (2H,m), 4. 57 (2H, t, J = 7.0 kz), 4.64 (1H, b r), 4.95 (2H, d, J=5.2Hz), 6.05(1H.br), 7.26-7.36 (4H.m), 7.4 7 (2H,d,J=7.6k), 7.51 (1H,t,J= 7.6 lb), 7.82 (1H,s), 7.92 (2H,t,J = 8.0 Hz)

【0072】(実施例12)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミグソ[4.5 <u>-c]キノリン-4-アミンの合成(その3)</u> 4ーベンジルアミノー1ー[3ー(tertープトキシ カルポニルアミノ) プロビル] -1H-イミダゾ [4, 5-c]キノリン30mg(0.0695mmol)を午酸3m 1に溶解し、水酸化パラジウムー炭素 [20%] 0.1g 20 分光学的データは以下の遭りである。 を加え1日加熱還流した。反応液を評遇し減圧下帯媒を 留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーに付し、クロロホルムーメタノールー32%酢酸 (6:3:1v/v) 溶出面分より目的物の酢酸塩を得、 アルカリ処理で結晶を沪取し、1 - (3-アミノアロビ ル) -1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリンー4-ア ミン7mg (0.0290mol)を散褐色粉末として得 た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し

【0073】(実施例13)

4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 2,4-ジクロロー3ーニトロキノリン0.72g(2. 97mol)及びN-(tert-プトキシカルボニル)-1,4-ジアミノブタン0.56g(2.97mol)をト リエチルアミン1 2ml中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下透縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥(MgSOs)後、減圧下溶媒を留去し た。 残渣を n ーヘキサンージエチルエーテル (1: 1v/ v) でトリチュレートして矛取し、4~[4~(ter tープトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3ーニトロキノリン0.97g(2.46mol) を黄色粉末 (mp:125~126.5℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0074] IR (KBr) car1: 3340, 328 0, 1680, 1540, 1520 'H-NMR (CDC 13) δ (ppm): 1.46 (9H, s), 1.63(2H,m), 1.78(2H,m), 3. 19(2H,q,J=6.4kz), 3.47(2H,q,J=6.1Hz), 4.68 (1H,br), 6.41 (1H,b

18 r), 7.52 (1H,t, J=7.7Hz), 7.74 (1 H.t.J=7.8版). 7.91 (1H.d.J=8.4H z), 8.11 (1H, d, J=8.4Hz) 【0075】(実施例14) <u> 3ーアミノー4ー [4ー (tertーブトキシカルボニルフ</u> ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4 ー [4 ー (tertーブトキシカルポニルアミノ) ブチル アミノ] ー2ークロロー3ーニトロキノリン0.5g (1.27mol)をエタノール13mlに溶解し、塩化す 10 ず[II]・2水和物1.0g(4.43mol)を加え1時 間加熱湿流した。 反応液を2Nーアンモニア水にあけ、 クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥(N a1SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残造をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン一酢 酸エチル(2:1v/v)溶出菌分により目的物を集め、 溶媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3 ーアミノー4ー [4- (tert-ブトキシカルボニルアミ ノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.128 (0.329mm)を複色結晶として得た。このものの [0076] IR (KBr) cm1: 3270, 168 0, 1540, 760 ¹H-NMR (CDC 12) δ (ppm): 1.44 (9H. s), 1.64(4H,m), 3.17(2H,q,J=6. 0Hz), 3.27 (2H, t, J = 6.6Hz), 3.89 (1H,br), 4.15 (2H,bs), 4.59 (1 H,br), 7.47 (2H.m), 7.77 (1H.d.J

【0077】(実施例15) 1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチ ル] -4-クロロ-1 H-イミグゾ [4.5-c] キノ リンの合成

=7.6 lb.), 7.89 (1 H, d, J=7.2 lb.)

3ーアミノー4ー [4- (tertープトキシカルポニルア ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.14g (0.384mol)にトリエチルオルトホルメート0.3 2ml (1.92mmol)を加え、100℃に加熱して1晩 撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ タノール(150:1~100:1v/v)溶出画分によ り、1 - [4 - (tert - ブトキシカルボニルアミノ) ブ チル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4,5-c]キ ノリン0.12g(0.321mmol)を淡橙色粉末 (m p:148~150℃)として得た。 このものの分光学: 的データは以下の通りである。

[0078] IR (KBr) cm : 1695, 1510 ¹H-NMR (CDC l₃) δ (ppm) : 1.42 (9H, s), 1.62(2H,m), 2.06(2H,m), 3. 21 (2H,q,J=6.4Hz), 4.58 (1H,b r), 4.65 (2H,t,J=7.4kz), 7.66 (1 50 H, t, J = 7.2 Hz), 7.72 (1 H, t, J = 7.6 Hz)

30

z), 8.02 (1H,s), 8.13 (1H,d,J=8. 4Hz), 8.21 (1H,d,J=8.2Hz) 【0079】(実施例16)

<u>1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダ</u> ゾ[4,5-c]キノリンの合成

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン0.10g(0.267mml)を塩化メチレン6mlに特別し、トリフルオロ酢酸0.21ml(2.67mml)を加え室温で1晩撹拌した。反応液を減圧下油糖し、残渣 10に1N-水酸化ナトリウム水溶液2ml及び食塩水を加えてクロロホルムで5回抽出し、乾燥(NarsOn)後減圧下沸糖した。残液をジエチルエーテル(塩化メチレンを少量合む)でトリチュレートして新出物をデ取し、1-(4-アミノブチル)-4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン45mg(0.164mml)を液理色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0080] IR (KBr) cm¹: 3400, 295 0, 1670, 1520, 1360

 1 H-NMR (CDC1;) δ (pps): 1.51 (2H, m), 1.96 (2H,m), 2.66 (2H,t,J=7.2Hz), 3.03 (2H,bs), 4.53 (2H,t,J=7.4Hz), 7.56 (1H,t,J=7.4Hz), 7.6 0 (1H,t,J=7.5Hz), 7.97 (1H,s), 8.02 (1H,d,J=6.4Hz), 8.04 (1H,d,J=6.4Hz)

【0081】(実施例17)

<u>1-(4-アミノブチル)-1H-イミグソ [4.5-</u> c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-4-クロロ-1H-イミダ ゾ [4.5-c]キノリン40mg(0.146mol)を耐 圧開製反応管に入れ、メタノール8ml及び冷却下液体ア ンモニア4mlを加え、150℃に加熱して1吸撹拌し た。反応液を減圧下濃縮し、残渣を少量の水に溶解し、 1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5回を加えた。析出 物を予取しエタノールから再結晶して、1-(4-アミ ノブチル) ー1Hーイミグゾ [4.5ーc] キノリンー 4-アミン1 4mg (0.0548mmol) を淡黄緑色結晶 (mp:227~230.5℃(分解))として得た。 このものの分光学的データは以下の通りである。 [0082] IR (KBr) cm1: 3340, 318 0. 1650, 1530, 1400 1H-NMR (DMSO-ds) δ (pps):1.30 (2 H,br), 1.39 (2H,m), 1.89 (2H, m), 2.55(2H,t,J=6.8Hz), 4.59(2H, t, J=7.0Hz), 6.56(2H, bs), 7.26(1H, t, J=7.4Hz), 7.44(1H, t, J=7.7版), 7.62 (1H,d,J=8.0版), 8.05 (1H,d,J=8.0Hz), 8.19(1H,s)

【0083】(実験例18)

4-ペンジルアミノー1-[4-(tert-ブトキシカル ボニルアミノ) ブチル]-1H-イミゲア[4.5c]キノリンの合成

20

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロ-1H-イミグゲ[4.5-c]キノリン70mg(0.187mol)にペンジルアミン2mlを加え、150℃に放無して3時間撹拌した。減圧下過剰のペンジルアミンを留去し、1N-塩酸及び食塩水を加え塩化メチレンで2回抽出した。有親層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(NmiSO。)後、減圧下溶媒を留去した。残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(150:1v/v)溶出面分により、4-ペンジルアミノー1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ブチル]-1H-イミグゲ[4.5-c]キノリン79mg(0.177mol)を白色粉末(mp:151~153.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の進りである。

- 0 [0084] IR (KBr) cm¹:3380, 331 0, 2930, 1680, 1595, 1540, 124 5, 1160
 - ¹H-NMR (CDC1_s) & (ppm): 1.42 (9H, s), 1.58 (2H,m), 2.02 (2H,m), 3. 18 (2H,m), 4.55 (2H,t,J=7.4hz), 4.55 (1H,br), 4.95 (2H,d,J=5.6Hz), 6.03 (1H,t,J=5.6hz), 7.23-7. 36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6hz), 7.51 (1H,t,J=7.8hz), 7.75 (1H, s), 7.90 (2H,d,J=8.0hz)
- 【0085】(実施例19) <u>1-(4-アミノブチル)-1H-イミケン【4.5-</u> <u>c】キノリン-4-アミンの合成</u>

4 - ベンジルアミノ-1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン67mg(0.150mol)を主敵5mlに溶解し、水酸化パラジウム-炭素[20%]0.15gを加え2日間加熱通流した。反応液を評過し、減圧下溶媒を雷去した検残液をシリカゲルカラムクロマトグラフィ

40 ーに付し、クロロホルムーメタノールー32%的酸(6:3:1v/v)溶出面分より目的物の酢酸塩を得、アルカリ処理して固体を沪取し、1ー(4ーアミノブチル)ー1Hーイミグゾ [4.5ーc]キノリンー4ーアミン14mg(0.0548mol)を厳褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例17の化合物と一致した。

【0086】(実施例20)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンアセチル]アミノ]プロピル]-1H-イミダグ 50 [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

a) クロロ酢酸0.10g(J.1mmol)及び1-(3 ーアミノプロピル)~1H-イミダゾ [4.5~c]キ ノリンー4ーアミン0.24g(1 **=**ol)をN.Nージメ チルホルムアミド30mlに整濁し、1 ー(3 ージメチル・ アミノプロピル) - 3 - エチルカルポジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g (1.5mol) を加えて返還で1 晩撹拌した。 反応液に水を加え、クロロホルムで 1 回、 クロロホルムーメタノール (10:1v/v) で3回抽出 した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4) 後、減圧下溶媒を留去して、1~[3~[(クロロアセ 10 チル) アミノ] プロピル] ー1 Hーイミダゾ [4.5ー c]キノリン-4-アミンの租生成物を得た。この化合 物は不安定なため、精製セプに次の反応に用いた。 【0087】b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロピル] ー1 Hーイミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの租生成物をエタ ノール5町に溶解し、4 - (ジフェニルメトキシ) ピペ リジン・塩酸塩0.14g(0.472moi)及び炭酸水 素ナトリウム48mg(0.566mol)を加え、7時 間加熱環流した。不溶物をデ通して除き、デ液を減圧下 20 減糖した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール(30:1~20: 1 v/v) 溶出面分により、1 - [3 - [[4-(ジフェ ニルメトキシ) -1-ピペリジンアセチル] アミノ] ア ロピル] ー1 Hーイミグゾ [4.5ーc] キノリンー4 ーアミン20mg(0.0364mol)を淡黄色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ [0088] IR (KBr) cm1: 3320, 165 0, 1525, 1070, 700 ¹H-NMR (CDC l₃) δ (ppm): 1.70 (2H, m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27 (2H, t, J = 10.4kz), 2.74 (2H.m), 2.98(2H.s), 3.39(2H.q.J=6. 5Hz), 3.45 (1H,m), 4.54 (2H,t,J= 7.0Hz), 5.49(1H,s), 5.60(2H,b s), 7.21-7.36 (10H,m), 7.38 (1 H, t, J = 7.2Hz), 7.51(1H, t, J = 7.7Hz), 7.82 (1 H, d, J = 8.2 Hz), 7.89 (1 H, s), 7.90 (1 H, d, J=8.0 Hz) 【0089】(実施例21)

1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4.5 -c]キノリン-4-アミン0.24g(1mmol)をN. Nージメチルホルムアミド3 Omlに製酒し、アクリル酸 75μl (1.1 mol) 及び1-(3-ジメチルアミノア ロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29 8(1.5mol)を加え室温で3.5時間撹拌した。反応

22 タノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を食 塩水で洗浄し、乾燥(NaiSO4)後、減圧下溶媒を智 付し、クロロホルムーメタノール (8:1v/v) 常出頭 分により目的物を集め、常媒智去後少量のクロロホルム でトリチュレートして沪収し、1 - [3- (アクリルア ミノ) プロピル] ー1 Hーイミダゾ [4.5ーc] キノ リンー4ーアミン0.14g (0.474mol)を微賞色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの の分光学的データは以下の遭りである。 [0090] IR (KBr) cm1: 3330, 320

0. 1630, 1525 ¹H-NMR (CDC I₃) δ (ppm) : 2.25 (2H, m), 3.47 (2H,q,J=6.5Hz), 4.61 (2 H,t,J=7.0比),5.47(2H,bs),5.7 (1H.br), 5.71 (1H.d.J=10.4Rz), 6.09 (1H,dd,J=16.8, 10.4Hz), 6.3 2(1H,d,J=16.8Rz), 7.33(1H,t,J=7.6hz), 7.53 (1H,t,J=7.8hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93 (1H,d,J=8.2Hz) 【0091】(実施例22)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピベ リジンプロバノイル] アミノ] プロピル] ー1 Hーイミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリンー4-アミン0.12g (0.406mol)をエタノール10mlに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩0.13g (0.427mol)及び炭酸水素ナトリウム38mg(0. 447mol)を加え、1晩加熱産流した。不溶物を沪湯 して除き、沪液を減縮し、残渣をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。 クロロホルムーメタノール (4 0:1v/v) 溶出画分により目的物を集め、溶媒質去後 エーテルでトリチュレートしてデ取し、1ー [3-

[【4~(ジフェニルメトキシ)~1~ピペリジンプロ

パノイル] アミノ] プロピル] ー1 Hーイミダブ [4,

5 - c] キノリン-4 - アミン7 5 × (0.133 amo J) を敵黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 40 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0092] IR (KBr) er1:3330, 320 0, 1640, 1530, 1080, 700 ¹H-NMR (CDC 1s) δ (ppm): 1.61 (2H, m). 1.84 (2H.m), 2.13 (2H,m), 2. 20 (2H,m), 2.38 (2H,t,J=6.0Hz), 2.54 (2H.t, J=6.0Hz), 2.74 (2H. m), 5.48(1H,s), 7.21-7.54(11 H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7Hz), 7.83 (1H, d, J=8.4Hz), 7.91(1H,s), 7.9液に水を加え、クロロホルムで1回、クロロホルムーメ 50 4 (1H,d,J=8.4比), 8.68 (1H,br)

【0093】(実施例23) 1-[4-(アクリルアミノ)ブチル]-1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(4-アミノブチル)-1H-イミグゾ [4.5- : c]キノリン-4-アミン0.26g(1mol)をN,N ージメチルホルムアミド30回に製造し、アクリル酸7 5μl(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノプロ ピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g (1.5mml)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ 10 ノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を食塩 水で洗浄し、乾燥(NazSO4)検、減圧下溶媒を留去 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:11/ v) 溶出面分により、1-[4-(アクリルアミノ) ブ チル] -1H-イミグゾ [4,5-c] キノリン-4-アミン90mg (O. 291mmol) を淡黄色粉末 (mp:176~178℃) として得た。 このものの分 光学的データは以下の通りである。

[0094] IR (KBr) cs^{-1} : 3320, 320 0, 1640, 1530

H-NMR (CDCla) δ (ppm): 1.65 (2H, m), 2.04 (2H, m), 3.40 (2H, q, J=6. 7hz), 4.58 (2H, t, J=7.2hz), 5.50 (2H, br), 5.52 (1H, br), 5.65 (1H, d, J=10.2hz), 6.03 (1H, dd, J=16. 8, 10.4hz), 6.27 (1H, d, J=17.0hz), 7.33 (1H, t, J=7.6hz), 7.53 (1H, t, J=7.7hz), 7.83 (1H, s), 7.83 (1H, d, J=8.6hz), 7.93 (1H, d, J=8.4hz)

【0095】(実施例24)

1-[4-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ <u>リジンプロバノイル] アミノ] ブチル] -1H-イミダ</u> ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-[4-(アクリルアミノ)ブチル]-1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン85mg(0.27 5mml)をエタノール7mlに溶解し、4-(ジフェニル メトキシ) ピペリジン・塩酸塩88mx (0.288mo 1) 及び炭酸水素ナトリウム25ms (0.302mmol)を 40 加え、1晩加熱運流した。不溶物を浐過して除さ、デ液 を満聞し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに 付した。 クロロホルムーメタノール (50:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして沪取し、1-[4-[[4-(ジフェニ ルメトキシ) -1-ピペリジンプロパノイル] アミノ] ブチル] -1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン-4 ーアミン48xg (0.0832mmol)を白色粉末 (m p:174~176℃) として得た。 このものの分光学 的データは以下の通りである。

[0096] IR (KBr) cm¹: 3370, 310 0, 2950, 1640, 1530, 1090, 75 0, 705

24

¹H-NMR (CDC1₂) δ (ppm): 1.48-1.6 3 (4H,m), 1.77 (2H,m), 2.01 (4H,m), 2.30 (2H,t,J=6.0Hz), 2.44 (2H,t,J=6.0Hz), 2.63 (2H,m), 3.28 (2H,q,J=6.5Hz), 3.37 (1H,m), 4.5 6 (2H,t,J=7.2Hz), 5.42 (2H,bs), 5.47 (1H,s), 7.21-7.35 (11H,

m), 7.51 (1H,t,J=7.7Hz), 7.81 (1 H,s), 7.82 (1H,d,J=8.0Hz), 7.92 (1H,d,J=8.0Hz), 8.58 (1H,br) 【0097】(実施例25)

1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル) フェニル メトキシ]-1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] ア ロピル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4 -アミンの合成

1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ 20 ダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.1 6 9 mol) をエタノール5mlに溶解し、4-[(4-ク ロロフェニル) フェニルメトキシ] ピペリジン・塩酸塩 6 Ong (0.178mol) 及び炭酸水素ナトリウム 1 6m g(0.186mol)を加えて1日加熱湿流した。不溶物 を沪過した後、溶媒を留去し、残渣をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール (40:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒留 去後エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニルメトキシ] 30 -1-ピペリジンプロバノイル] アミノ] プロピル] -1 H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン4 Oms (0.0669mol) を白色粉末 (mp:170~ 172.5℃) として得た。このものの分光学的データ は以下の通りである。

[0098] IR (KBr) cm⁻¹: 3320, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1080 ¹H-NMR (CDC I₂) & (ppm): 1.59 (2H, m), 1.81 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20 (2H,m), 2.37 (2H,t,J=6.0Hz), 0 2.54 (2H,t,J=5.8Hz), 2.72 (2H, m), 3.37 (2H,q,J=6.4Hz), 3.40 (1 H,m), 4.59 (2H,t,J=7.0Hz), 5.43 (1H,s), 5.45 (2H,bs), 7.23-7.3 4 (10H,m), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.91 (1H, s), 7.94 (1H,d,J=8.4Hz), 8.59 (1 H,br)

【0099】(実施例26)

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) アロビ 50 ル]-1H-イミグソ [4.5-c]キノリン-4-ア

.

2

ミンの合成

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN, N-ジメチルホルムアミド30mlに懸濁し、4-クロロ酸酸0.11ml(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g(1.5mol)を加え室温で1塊撹拌した。反応液に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSOz)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエーテルさらに水でトリチュレー10トしてデ取し、1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロビル]-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン-4-アミン30mg(0.0867mol)を淤褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0100] IR (KBr) cm⁻¹:3330, 320 0, 1650, 1530

 1 H-NMR (DMSO-ds) δ (ppm): 1.91-2.04 (4H,m), 2.26 (2H,t,J=7.4hz), 3.12 (2H,q,J=6.2hz), 3.64 (2H,t,J=6.6hz), 4.59 (2H,t,J=6.8hz), 6.58 (2H,br), 7.26 (1H,t,J=7.4hz), 7.45 (1H,t,J=7.8hz), 7.62 (1H,d,J=8.0hz), 8.03 (1H,d,J=7.6hz), 8.05 (1H,br), 8.20 (1H,s) [0101] (实施例27)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンブタノイル] アミノ] プロピル]-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン25mg(0.0722moi)、4ー(ジフェニルメ トキシ) ピペリジン・塩酸塩44mg (0.144mol) 及び炭酸カリウム40g(0.289moi)をN,Nージ メチルホルムアミド3回中で、100℃に加熱して8時 同撹拌した。 反応液に水を加え、クロロホルムで2回抽 出し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルムーメタノール (150:1~70:1v/v) 溶 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして、1ー[3ー[[4ー(ジフェニルメト キシ) -1 -ピペリジンブタノイル] アミノ] プロピ ル] -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン15mg (0.0260mol)を白色粉末 (mp:1 58~162.5℃) として得た。 このものの分光学的 データは以下の通りである。

[0102] IR (KBr) cm⁻¹: 3200, 164 0, 1530, 1070, 700

¹H-NMR (CDC 1₃) δ (ppm): 1.62 (2H, m), 1.77 (4H, m), 2.10 (2H, m), 2.

26 19 (2H,m), 2.29 (2H,t,J=7.0hz), 2.34 (2H,t,J=6.4hz), 2.69 (2H,m), 3.35 (2H,q,J=6.5hz), 3.40 (1 H,m); 4.58 (2H,t,J=7.0hz), 5.45 (2H,bs), 5.47 (1H,s), 7.19-7.3 4 (11H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7hz), 7.82 (1H,t,J=8.4hz), 7.92 (1H,s), 7.93 (1H,d,J=8.2hz) [0103] (英雄例28)

10 <u>1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) アロヒル]-1H-イミダソ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

20 ロロホルムーメタノール (10:1 v/v) で2回抽出した。有観層を食塩水で洗浄し、乾燥 (NazSO4) 後、溶媒を減圧下雷去した。残強をエーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロピル] -1 H-イミグゾ [4,5-c] キノリンー4-アミン0.16g(0.445mol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0104] IR (KBr) cm1:3470, 329 0, 1650, 1525, 1395

- 30 ¹H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.62 (2 H,m), 1.70 (2H,m), 2.00 (2H,t,J= 7.0kz), 2.12 (2H,t,J=7.4kz), 3.12 (2H,q,J=6.3kz), 3.62 (2H,t,J=6. 2kz), 4.59 (2H,t,J=6.9kz), 6.61 (2H,bs), 7.26 (1H,t,J=7.6kz), 7. 45 (1H,t,J=7.8kz), 7.63 (1H,d,J= 8.4kz), 7.98 (1H,br), 8.04 (1H,d, J=8.2kz), 8.21 (1H,s) [0105] (実施例29)
- 40 <u>1-【3-【【4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンペンタノイル】アミノ】アロピル</u>]-1H-イミグソ【4,5-c】キノリン-4-アミンの合成 1-【3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)アロピル]-1H-イミグソ【4,5-c】キノリンー4-アミン50mg(0.139mml)、4-(ジフェニルメトキシ)ピペリジン・塩酸塩42mg(0.139mml)及び炭酸カリウム58mg(0.417mml)をN,Nージメチルホルムアミド3ml中で、100℃に加熱して7時間撹拌した。不溶物を評過して除き、溶媒を減圧下留去した。残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、

クロロホルム-メタノール (100:1~70:1v/ v) 溶出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテル でトリチュレートして沪取し、1 -- [3-[[4-(ジ フェニルメトキシ) -1-ピペリジンペンタノイル] ア・ ミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リン-4-アミン20xx(0.0338xxx))を白色粉 末 (mp:152~154°C) として得た。 このものの 分光学的データは以下の通りである。

[0106] IR (KBr) ca-1:3330, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1070, 700 10 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピ ¹H-NMR (CDC I₃) δ (ppm): 1.50 (2H, m), 1.64 (2H.m), 1.69 (2H.m), 1.84 (2H,m), 2.08 (2H,m), 2.19 (2H, m), 2.20(2H, t, J=7.4Hz), 2.30(2H, t, J = 7.2Hz), 2.70 (2H, m), 3.36 (2H,q,J=6.5Rz), 3.41 (1H,m), 4.5 7(2H,t,J=7.0k), 5.45(2H,bs),5.49(1H.s), 5.94(1H,t.J=5.8Hz), 7.21-7.37 (11H,m), 7.52 (1H, t,J=7.7版), 7.83 (1H,d,J=8.4版), 7.90(1H,s), 7.92(1H,d,J=8.4Hz)【0107】(実施例30)

1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ)プロビ <u>ル] -1 H-イミグゾ [4.5-c] キノリン-4-ア</u> ミンの合成

1-(3-アミノアロピル)-1H-イミダゾ[4.5] -c]キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN. Nージメチルホルムアミド3 Oalに郵通し、6ープロモ カプロン酸0.21g(1.1mol)及び1-(3-ジェ チルアミノアロビル) -3-エチルカルボジイミド・塩 30 政第0.29g(1.5mol)を加え、室温で1晩撹拌し た。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾 婦(NazSOs)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエ ーテルさらに水でトリチュレートして沪収し、1-[3 - (6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピル] -1 H ーイミグゾ [4,5-c]キノリンー4-アミン50mg (0.120 mol)を灰白色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0108] IR (KBr) cm : 3330, 320 0, 1540, 1540, 1395

¹H-NMR (DMSO-ds) δ (ppe) : 1.36 (2 H.m), 1.52 (2H.m), 1.70 (2H.m), 2.00(2H,m), 2.10(2H,t,J=7.0H)z), 3.11 (2H,m), 3.60 (2H,t,J=6. * *8版), 4.59 (2H.t,J=7.0版), 6.56 (2H.bs), 7.25 (1H,t,J=7.4版), 7. 44 (1H,t,J=7.4Hz), 7.62 (1H,d,J= 7.8版), 7:95 (1H,br), 8.03 (1H,d, J=7.4Hz), 8.20 (1H,s) 【0109】(実施例31)

28

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンヘキサノイル] アミノ] プロピル] - 1 H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

ル] -1H-イミグゾ [4.5-c] キノリジー4-ア ミン45mg (0.108mol)、4-(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩65mg (0.215mol)及 び炭酸カリウム59ms (0.430mmol)をN,Nージメ チルホルムアミド3ml中、100℃に加熱して8時間援 拝した。 反応液に水を加えクロロホルムで2回抽出し、 乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール (150:1~70:1v/v) 溶出面分 により目的物を集め、潜媒習去後エーテルでトリチュレ ートしてデ取し、1-[3-[[4-(ジフェニルメト キシ) -1 -ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] -1 H-イミグゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン28mg (0.0462mol)を微黄色粉末 (mp: 151~155℃) として得た。このものの分光学的デ ータは以下の通りである。

[0110] IR (KBr) cm2: 3330, 294 0, 1630, 1540, 1070, 700 1H-NMR (CDC 1s) & (ppm): 1.31 (2H. m), 1.48 (2H,m), 1.63 (2H,m), 1. 70 (2H,m), 1.86 (2H,m), 2.07 (2 H,m), 2.17 (2H,t, J=7.6Hz), 2.20 (2H.m), 2.27 (2H, t, J=7.6Hz), 2.7 1(2H.m), 3.37(2H.q.J=6.5hz), 3.42 (1H,m), 4.57 (2H,t,J=6.8kz), 5.45 (2H,bs), 5.50 (1H,s), 5.62 (1H, t, J=6.0Hz), 7.21-7.37 (11H, t)m), 7.53 (1H, t, J=7.7hz), 7.83 (1 H.d, J=8.4 E_{2} , 7.90(1H,s), 7.93(1H, d, J = 8.2Hz)

【0111】(実施例32)

製剤: 本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法によ

本発明化合物 0.2g ソルビタンモノラウレート (SP-20) 2.0g ミリスチン酸イソプロピル (IPM) 0.4 g 白色ワセリン 7.4g

10.0g

【0112】80℃に加熱したソルビタンモノラウレー※50※ト(SP-20)2gに本発明化合物0.2gを加え貸

拌溶解した。これにミリスチン酸イソプロビル(IP M) 0.4 gを加えた後、別に加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン7.4gを加え、撹拌しながら室温 冷却した。

【0113】(比較例1)

2%イミキモド軟膏の作成

80℃に加熱したイソステアリン酸5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え撹拌溶解した。これに、加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン19.5gを加え、撹拌しながら室 10 温冷却した.

【0114】(比較例2)

古草酸ベタメタゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏(シオノギ製薬)をそのま ま使用した。

【0115】(実施例33)

<u> 抗ヒスタミン作用</u>

(1)試験方法

体電300-600gの鍵性、Hartley系モルモ ット(購入先:ハムリー)を使用した。試験方法はT. Ishiib (Naunyn-Schmiedeberg's Arch, Pharmaco 1..332,219-223,1986) により報告された方法を一部変 更したものを用いた。モルモットを放血数死させた後、 甲状軟骨から気管支分岐部までの気管を摘出し栄養液で 満たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていわい に取り除いた後、輪状軟骨にそって幅2~3mの横切切 片を切り出し、その中の2片から気管鎖標本を作成し た。標本は37℃に加進した栄養液(Krebs bicarbonat e液:NaCl 118.1ml, CaCl: 2.5ml, K mM, Na.HCO₂ 25 mH, glucose 11.1 mH, p H:7.65)を消たした10mlマグヌス容器中に懸金 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-ei,Type 45196A) 及び歪 圧力アンプ (NEC San-ei, Type 1236) を介してイン ク書レクチコーダー (RIKADENKI R-50) 上に記録した。 【0116】標本は1時間 incubation してからヒスタ ミン(10-6M)を投与して収離反応を得た。これを数 回縁り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミ キモド(1-イソブチル~1H-イミダゾ [4.5c] キノリンー4 - アミン) 、塩酸ジフェンヒドラミン 及び本発明化合物はDMSQ(ジメチルスルホキシド) に溶解(DMSOのマグヌス容器中での最終濃度はO. 1%) した。

【0118】(2)結果

モルモット気管筋のヒスタミン収縮を50%抑制する被 50 【0123】葱起は初回感作21日後に、0.9%塩化

験化合物の濃度(ICss値)を以下の表1に示す。実施 例22、24、27、29及び31の化合物はジフェン ヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。 [0119]

30

【表1】

被順化合物	抗ヒスタミン作用(1 C。。)
イミキモド	>10-4M
複数ジフェンヒドラミン	1.5×10-1M
実施例22	3.4×10"M
実施例24	4.0×10 M
実施例27	1.9×10-7M
実施例29	3.4×10-7M
支施例31	2. 2×10-'M

【0120】(実施例34)

皮膚好數球浸潤抑制作用

(1)試験方法

動物は4週齡のBalb/cマウス(雄)を日本クレア 20 (株)より購入し1週間の裏化期間の後に実験に供し た.

【0121】ロゲニ抗原法の震撃

0.9%塩化ナトリウム水溶液20mlにヤケヒョウヒゲ 🕮 (Dermatophagoidespteronyasimus: International B iologicals, Inc.;Lot.No.14679) 1 gを設加し、3 0ml のホモジナイズボットに移し、氷冷下、4000~45 0 Orpaでホモジナイズした(顕微鏡下でホモジナイズ 溶液を觀察し、ゲニの厭形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。 ホモジナイズした溶液を50mlの遮沈管 H₂PO₄ 1.2mM, KCI4.6mM, MgSO₄ 1.0 30 に移し、室温で3500rpmで5分間違を行い、上澄を 別の遠沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水(RO 水)で十分洗浄した透析膜 (三光純薬(株): Seaaless C ellulose Tubinng) に、溶液A. B. Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 晩、遺析を行った。遺析終了後、溶液A,B,Cのタン パク質量をタンパク定量キット(Protein assay Reagen t BCA Kit: PIERCE, Inc.) で測定し、各々の溶液を50 Oμg/mlのタンパク濃度になるように、0.9%塩化ナ トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して 15mlのポリアロピレンチューブに10mlずつ分注し、 ダニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで−80℃で 凍結保存した。

【0122】②感作及び惹起

百日せき歯液をダニ抗原溶液に40分の1容量添加したも のを感作溶液とした。 懸作はマイジェクター (テルモ社 製)を用い、マウスの頸部の皮下にこの溶液を200μ1投 **与することによって行った。この途作方法で初回感作を** 含め7日おきに三回感作を行った。

ナトリウム水溶液で200μg/slのタンパク漁皮に関製したダニ抗原溶液を背部皮内にマイジェクター(テルモ社製)を用いて50μl投与することによって行った。

【0124】②皮膚回収及び病理標本の観察

表記48時間後に顕権脱臼によりマウスを屠殺し背部の皮膚を剝ぎ取り、マーキングした部分を中心に1ca四方に皮膚を切断した。回収した皮膚は10%中性ホルマリン緩衝液(コーニングの15ml違沈管使用)に入れ1日以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法にしたがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した(切り出しは体軸に対し垂直方向に皮膚サンブルの中央と頭側2m上方の2カ所で行った)。標本の観察は光学顕微鏡(400倍)で、1切片1cm当たりの好酸球数を計画した。薬剤(被験化合物)による抑制率は以下の式から算出した。

【0125】抑制率(%)= ((基材投与群の好職球数 一被酸化合物投与群の好酸球数)/基材投与群の好酸球数)}×100

【0126】の各被験薬物の調製

実施例32の方法により作製した。

【0127】⑤薬物投与方法

疑皮投与(密封包带法:Occlusive dressing technique≠ ● 2 * (ODT))

マウスをエーテル病器して背部中央を電気パリカンで皮膚を傷つけないように除毛した。背部中央の窓起臨所にあたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。薬剤(被験化合物)の性布は、背部の印をつけた部分を中心に前投与では3cm四方に、窓起後は窓起部分を中心に2cm四方に値布した。さらに、値布部を覆うようにラップをのせ伸縮性テープ(Johnson & Johnson MEDICAL IN C:エラスコチン)で固定した。対照群は基材のみを塗布した。投与量は一匹当たり50mとし、投与スケジュールは以下のように窓起前日より3日間連投した。

32

【0128】 葱焙前日→葱焙日(葱焙直後) →葱焙笠日 (計3回)

【0129】(2)結果

2%イミキモド軟膏、実施例化合物の2%軟膏、0.1 2%吉草酸ペタメタゾン軟膏の各被酸素物のグニ葱起マ ウス皮膚好酸球浸潤反応に対する抑制効果を表2、3に 示す。実施例の化合物の多くは好酸球浸潤を吉草酸ペタ メタゾン軟膏と同等以上に抑制した。

20 【0130】 【表2】

投与案例	70	好意珍数(個/cs)	CACP (X	
非線作動物	!			
非歌起	8	0.33±0.33	_	
感作動物				
グニ亜鉛				
美材飲膏	5	519.8±129.96	_	
2%イミキモド教育	5	154.0± 33.22	70. 37	
実施例22の化合物(25枚音)		237. 8± 53. 76		
0.12%吉草酸ペタメタソン教育	5	281.6± 50.64	49, 67	

[0131]

※ ※【表3】

投与集物	713	牙酸除款(個/ca)	MARK (X
洋線作動物	1		
#整配 (std)	2	12.00±3.00	_
运作物物			
グニ敦起			
差材軟膏 (cont)	7	371.42± 71.03	_
実施例22の化合物 (2%軟膏)	5	217. 40± 88. 51	41. 46
実施例24の化合物(2%軟膏)	5	61. 80± 1L 84	23, 26
実施例27の化合物(2分款者)	5	235. 60± 97. 18	38, 56
実施例29の化合物(2%款等)	5	362.00± 97.75	2.53
実施例31の化合物(2%軟膏)	4	159. 75±131. 84	56. 99

撤配2日後の好職堆款を各界 mona±S. L. で示した。

【0132】(実施例35) 2相性耳浮腫抑制作用

(1)試験方法

★動物は4週齢のBalb/cマウス(雄)を日本クレア (株)より購入し1週間の顧化期間の後に実験に供し

±50 た.

10

【0133】 印感作及び惹起

密作及び惹起は澤田らの方法に準じて行った(アレルギー、43(8)、p1099.1994)。すなわち、現白アルブミン(OVA)1μεと水酸化アルミニウムゲル(alum)4msを含む生理食塩液250μ1を腹腔内投与して感作した。さらに、2週間後に同様の方法で追加感作を行った。窓起は2回目の感作10日後にエーテル解除下に5μgOVA(20μ1)を耳に皮内注射した。窓起においては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理食塩液のみを投与する群を設けた。

【0134】 ②2相性耳浮膿反応の測定

OVAで表記すると1時間と24時間接にピークとなる 耳浮腫反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて測定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

【0135】②蒸物投与方法

薬物及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC)に懸濁し、兼起24時間前と2時間前に経口 あるいは腹腔内に投与した。溶媒コントロール群には1 %CMCのみを投与した。そして以下の式より薬剤(被 20 験化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%)=((OVA激起薬物投与群の耳の厚み-生食激起溶媒投与群の耳の厚み)/OVA

34 窓紀溶媒投与群の耳の厚み - 生食窓紀溶媒投与群の耳の

【0137】(2)結果

厚み) | ×100

表4に示す通り、実施例22の化合物は32mg/kgの経口あるいは顕散内投与で即時型及び選発型の耳浮量反応 を同用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138]

【表4】

*4

投与某物	投与量	7R	抑制率 (%)		
			即時間	五元型	
イミキモド	Sing/kg iy	4	0	16.4	
實施用22	Mag/kg ip	4	91.8	100.0	
	time/kg po				
デキサメタソ	1 mg/kg po	4	23.8	64.4	

[0139]

【発明の効果】上述した通り、本発明により新規なアミド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、抗ヒスタミン効果及び好散球浸潤抑制効果により、即時型及び遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトピー性皮膚炎の治療に有用である。

フロントページの続き

(72)発明者 飯塚 貴夫

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内

. . .

```
L5 ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS
```

AN 1997:542873 CAPLUS

DN 127:248129

Preparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis

IN Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao

PA Terumo Corp., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp. CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE

PI JP 09208584 A2 19970812 JP 1996-13113 19960129 <-OS MARPAT 127:248129

GI

AB Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtOH soln. contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M, vs. 1.5 .times. 10-7 M, for diphenhydramine.HCl. An ointment contg. I was formulated.

